

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets



(11)

EP 0 861 836 A1

(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:  
02.09.1998 Patentblatt 1998/36

(51) Int. Cl.<sup>6</sup>: C07D 313/08, C07C 311/07,  
A61K 31/335

(21) Anmeldenummer: 98102952.3

(22) Anmeldetag: 20.02.1998

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC  
NL PT SE  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
AL LT LV MK RO SI

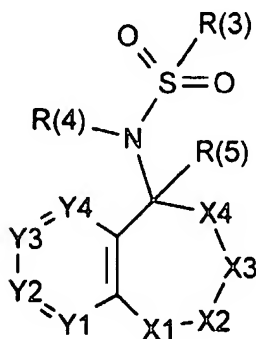
(30) Priorität: 26.02.1997 DE 19707656

(71) Anmelder:  
HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT  
65929 Frankfurt am Main (DE)

(72) Erfinder:  
• Brendel, Joachim, Dr.  
61118 Bad Vilbel (DE)  
• Lang, Hans Jochen, Dr.  
65719 Hofheim (DE)  
• Gerlach, Uwe, Dr.  
65795 Hattersheim (DE)

(54) Sulfonamid-substituierte anellierte 7-Ring-Verbindungen mit Kaliumkanal blockierender Wirkung

(57) Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I,

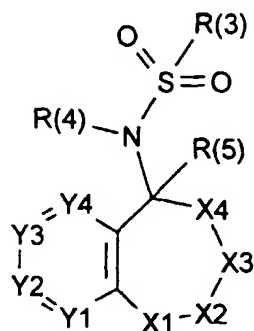


worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(4) und R(5) die in den Ansprüchen genannten Bedeutungen haben, ihre Herstellung und ihre Verwendung, insbesondere in Arzneimitteln. Die Verbindungen beeinflussen den durch cyclisches Adenosinmonophosphat (cAMP) geöffneten Kaliumkanal bzw. den I<sub>Ks</sub>-Kanal und eignen sich in hervorragender Weise als Arzneimittelwirkstoffe, beispielsweise zur Prophylaxe und Therapie von Herz-Kreislauferkrankungen, insbesondere Arrhythmien, zur Behandlung von Ulcera des Magen-Darm-Bereichs oder zur Behandlung von Durchfallerkrankungen.

EP 0 861 836 A1

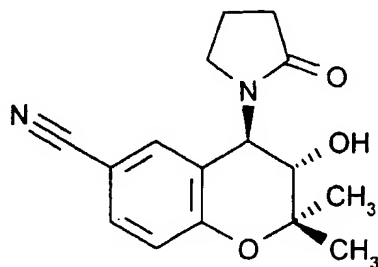
## Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I,

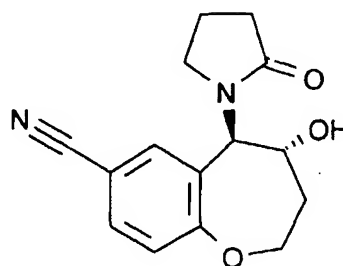


worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(4) und R(5) die im folgenden angegebenen Bedeutungen haben, ihre Herstellung und ihre Verwendung, insbesondere in Arzneimitteln. Die Verbindungen beeinflussen den durch cyclisches Adenosinmonophosphat (cAMP) geöffneten Kaliumkanal bzw. den  $I_{Ks}$ -Kanal und eignen sich in hervorragender Weise als Arzneimittelwirkstoffe, beispielsweise zur Prophylaxe und Therapie von Herz-Kreislaufkrankungen, insbesondere Arrhythmien, zur Behandlung von Ulcera des Magen-Darm-Bereichs oder zur Behandlung von Durchfallerkrankungen.

In der Arzneimittelchemie wurde in den letzten Jahren die Klasse der 4-Acylaminochroman-Derivate bzw. deren Homologe und Analoga intensiv bearbeitet. Prominentester Vertreter dieser Klasse ist das Cromakalim der Formel A, ein Beispiel für ein Homologes ist die Verbindung der Formel B (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763).



A



B

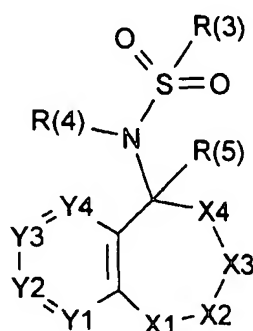
Bei Cromakalim und anderen verwandten 4-Acylaminochroman-Derivaten handelt es sich um Verbindungen mit relaxierender Wirkung auf glattmuskuläre Organe, so daß sie zur Senkung des erhöhten Blutdruckes infolge Gefäß-muskelrelaxation und in der Behandlung des Asthmas infolge der Relaxation der glatten Muskulatur der Atemwege verwendet werden. All diesen Präparaten ist gemeinsam, daß sie auf zellulärer Ebene beispielsweise von glatten Muskelzellen wirken und dort zu einer Öffnung bestimmter ATP-sensitiver  $K^+$ -Kanäle führen. Der durch den Austritt von  $K^+$ -Ionen induzierte Anstieg von negativer Ladung in der Zelle (Hyperpolarisation) wirkt über Sekundärmechanismen der Erhöhung der intrazellulären  $Ca^{2+}$ -Konzentration und damit einer Zellaktivierung entgegen, die z. B. zu einer Muskelkontraktion führt.

Von diesen Acylamino-Derivaten unterscheiden sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I strukturell insbesondere durch den Ersatz der Acylaminogruppe durch eine Sulfonylamino-funktion. Während das Cromakalim (Formel A) sowie das Homologe der Formel B und analoge Acylaminoverbindungen als Öffner ATP-sensitiver  $K^+$ -Kanäle wirken, zeigen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I mit der Sulfonylaminostruktur jedoch keine öffnende Wirkung auf diesen  $K^+$ -Kanal, sondern überraschenderweise eine starke und spezifische blockierende (schließende) Wirkung auf einen  $K^+$ -Kanal, der durch cyclisches Adenosinmonophosphat (cAMP) geöffnet wird und

sich grundlegend vom erwähnten  $K^+$ (ATP)-Kanal unterscheidet. Neuere Untersuchungen zeigen, daß dieser an Dickdarmgewebe identifizierte  $K^+$ (cAMP)-Kanal sehr ähnlich, vielleicht sogar identisch, mit dem am Herzmuskel identifizierten  $I_{Ks}$ -Kanal ist. In der Tat konnte für die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I eine starke blockierende Wirkung auf den  $I_{Ks}$ -Kanal in Meerschweinchen-Cardiomyozyten wie auch auf den in *Xenopus*-Oozyten exprimierten  $I_{sK}$ -Kanal gezeigt werden. Infolge dieser Blockierung des  $K^+$ (cAMP)-Kanals bzw. des  $I_{Ks}$ -Kanals entwickeln die erfindungsgemäßen Verbindungen im lebenden Organismus pharmakologische Wirkungen von hoher therapeutischer Verwertbarkeit.

Neben den oben genannten Cromakalim- bzw. Acylaminochroman-Derivaten werden in der Literatur auch Verbindungen mit 4-Sulfonylaminochroman-Struktur beschrieben, die sich aber entweder in der Struktur oder in der biologischen Wirkung deutlich von den erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I unterscheiden. So werden in der EP-A-315 009 Chromanderivate mit 4-Phenylsulfonylaminostruktur beschrieben, die sich durch antithrombotische und anti-allergische Eigenschaften auszeichnen. In der EP-A-389 861 und der EP-A-370 901 werden 3-Hydroxychroman-Derivate mit einer 4-Sulfonylaminogruppe beschrieben, die als  $K^+$ (ATP)-Kanalaktivatoren beschrieben werden bzw. über ZNS-Wirkungen verfügen. Weitere 4-Sulfonylaminochroman-Derivate werden in Bioorg. Med. Chem. Lett. 4 (1994), 769 - 773: "N-sulfonamides of benzopyran-related potassium channel openers: conversion of glyburide insensitive smooth muscle relaxants to potent smooth muscle contractors" beschrieben.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verbindungen der Formel I,



worin bedeuten:

X1 -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -CO- oder -CR(1)R(7)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylenkette mit 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder -C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>-R(8),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C=C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(9)- oder -CONR(9)-;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

R(8) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidinyl, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

X2	-CR(1)R(2)- oder -CR(2)R(10)-; oder
X2	sofern X3 und X1 -CR(1)R(2)- bedeuten, auch -O-, -S-, -SO-, -SO <sub>2</sub> - oder -NR(6)-, wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)
5	wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind; R(10) gemeinsam mit R(7) eine Bindung;
X3	-CR(1)R(2)-; oder
10 X3	sofern X2 und X4 -CR(1)R(2)- bedeuten, auch -O-, -S-, -SO-, -SO <sub>2</sub> - oder -NR(6)-, wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)
	wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;
X4	-CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -NR(11)-, -CH(OR(30))- oder -CR(2)R(11)-, wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)
15	wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;
	R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen; R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;
20	
Y1, Y2, Y3 und Y4	unabhängig voneinander -CR(12)- oder N, wobei maximal 2 der Gruppen Y1, Y2, Y3 und Y4 gleichzeitig N bedeuten können;
25	die Reste R(12) unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CN, CF <sub>3</sub> , C <sub>2</sub> F <sub>5</sub> , C <sub>3</sub> F <sub>7</sub> , N <sub>3</sub> , NO <sub>2</sub> , -Z-C <sub>m</sub> H <sub>2m</sub> -R(13) oder Phenyl,
30	das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF <sub>3</sub> , NO <sub>2</sub> , CN, NH <sub>2</sub> , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethyl- amino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;
	Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO <sub>2</sub> -, -SO <sub>2</sub> NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-; R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;
35	m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6; R(13) Wasserstoff, CF <sub>3</sub> , C <sub>2</sub> F <sub>5</sub> , C <sub>3</sub> F <sub>7</sub> , Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, - NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocy- clus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,
40	wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substitu- iert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF <sub>3</sub> , NO <sub>2</sub> , CN, NH <sub>2</sub> , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsul- fonyl und Methylsulfonylamino;
	R(15) und R(16) unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;
45	oder R(15) und R(16) gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH <sub>2</sub> - Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH <sub>3</sub> )- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;
50	R(30a) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;
	oder
Y1 und Y2	gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-; die Reste R(12)
55	unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;
R(3)	R(17)-C <sub>x</sub> H <sub>2x</sub> -NR(18)- oder R(17)-C <sub>x</sub> H <sub>2x</sub> -.

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Wasserstoff, Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>; x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen; oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

R(3)

gemeinsam mit R(4)

eine Alkylenkette mit 3, 4, 5, 6, 7, oder 8 C-Atomen,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Alkylenkette durch -O-, -CO-, -S-, -SO- oder SO<sub>2</sub>-ersetzt sein kann;

R(4)

-C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C=C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 oder 20;

R(20) Wasserstoff, Methyl, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, -NR(22)R(23), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(5)

Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung; in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in der X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(4) und R(5) die oben angegebenen Bedeutungen haben, wobei jedoch einer der Reste R(3) und R(4), insbesondere der Rest R(3), eine andere Bedeutung als Wasserstoff hat, und darüber hinaus Verbindungen der Formel I, in der beide Reste R(3) und R(4) andere Bedeutungen als Wasserstoff haben, in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten:

X1

-O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)- oder -NR(6)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylenkette mit 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder  $-C_nH_{2n}-R(8)$ ,

wobei eine  $CH_2$ -Gruppe der Gruppe  $C_nH_{2n}$  ersetzt sein kann durch  $-O-$ ,  $-CH=CH-$ ,  $-C\equiv C-$ ,  $-CO-$ ,  $-CO-O-$ ,  $-O-CO-$ ,  $-S-$ ,  $-SO-$ ,  $-SO_2-$ ,  $-NR(9)-$  oder  $-CONR(9)-$ ;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

R(8) Wasserstoff,  $CF_3$ ,  $C_2F_5$ ,  $C_3F_7$ , Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidiny, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $NH_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

X2

$-CR(1)R(2)-$ ;

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3

$-CR(1)R(2)-$ ,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4

$-CR(1)R(2)-$ ,  $-NR(6)-$ ,  $-NR(11)-$  oder  $-CH(OR(30))-$ ;

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;  
R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander  $-CR(12)-$  oder N,

wobei maximal 2 der Gruppen Y1, Y2, Y3 und Y4 gleichzeitig N bedeuten können;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CN,  $CF_3$ ,  $C_2F_5$ ,  $C_3F_7$ ,  $N_3$ ,  $NO_2$ ,  $-Z-C_mH_{2m}-R(13)$  oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $NH_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z  $-O-$ ,  $-CO-$ ,  $-CO-O-$ ,  $-O-CO-$ ,  $-S-$ ,  $-SO-$ ,  $-SO_2-$ ,  $-SO_2NR(14)-$ ,  $-NR(14)-$  oder  $-CONR(14)-$ ;  
R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(13) Wasserstoff,  $CF_3$ , Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,  $-NR(15)R(16)$ ,  $-CONR(15)R(16)$ ,  $-OR(30a)$ , Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclen mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclen unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $NH_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

oder

Y1 und Y2

gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-; die Reste R(12)

unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- oder R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Wasserstoff, Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen;

oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

R(3)

gemeinsam mit R(4)

eine Alkylenkette mit 3, 4, 5, 6, 7, oder 8 C-Atomen,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Alkylenkette durch -O-, -CO-, -S-, -SO- oder SO<sub>2</sub>-ersetzt sein kann;

R(4)

-C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 oder 20;

R(20) Wasserstoff, Methyl, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(22)R(23), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(5)

Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Ganz besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten:

X1 -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)- oder -NR(6)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylenkette mit 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder -C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>-R(8),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(9)- oder -CONR(9)-;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

R(8) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidinyl, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

X2 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4 -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -NR(11)- oder -CH(OR(30))-;

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander -CR(12)-;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, N<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13) oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substitu-



iert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

oder

Y1 und Y2

gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- oder R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen;

oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

-C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(20) Methyl, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(22)R(23), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(5)

Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Speziell bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten:

X1 -O- oder -CR(1)R(2)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

X2 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4 -CR(1)R(2)- oder -CH(OR(30))-;

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander -CR(12)-;  
die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13) oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-;  
R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, -NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl oder der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -M(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

R(3) R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-

R(17) Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder CF<sub>3</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(4) -C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-O-, -O-CO-, -

NR(21)- oder -CONR(21)-; R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;  
 r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;  
 R(20) Methyl, CF<sub>3</sub> oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

5 R(5) Wasserstoff;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Besonders speziell bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, worin bedeuten:

10

X1 -O- oder -CH<sub>2</sub>;

X2 -CR(1)R(2)-,

R(1) und R(2)

15

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

X3 -CH<sub>2</sub>- oder -C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-;

X4 -CH<sub>2</sub>- oder -CHOH-;

Y1, Y2, Y3 und Y4

20

unabhängig voneinander -CR(12)-;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13);

25

Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, -NR(15)R(16), Phenyl, Piperidyl, 1-Pyrrolidiny, 4-Morpholiny, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl oder Imidazolyl;

30

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-

35

R(17) Methyl;

x Null, 1, 2 oder 3;

R(4)

-C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

40

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-O-, -O-CO-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

45

R(20) Methyl, CF<sub>3</sub> oder Pyridyl;

R(5)

Wasserstoff;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

50

Ganz besonders speziell bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, in welcher bedeuten:

X1 -O-;

X2 -CR(1)R(2)-,

55

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

X3 -CH<sub>2</sub> oder -C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>;  
 X4 -CH<sub>2</sub>;  
 Y1 CH;  
 Y2 CH;  
 5 Y4 CH;  
 Y3 -CR(12)-;

R(12)

F, Cl, Br, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13);

10 Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Pyridyl oder Phenyl;

15 R(3) R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-

R(17) Methyl;

x Null, 1 oder 2;

20 R(4) -C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-O-, -O-CO- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

25 r Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(20) Methyl oder CF<sub>3</sub>;

R(5) Wasserstoff;

30 in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

Alkylreste und Alkylenreste können geradkettig oder verzweigt sein. Dies gilt auch für die Alkylenreste der Formeln C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>, C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>, C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> und C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>. Alkylreste und Alkylenreste können auch geradkettig oder verzweigt sein, wenn sie substituiert sind oder in anderen Resten enthalten sind, z. B. in einem Alkoxyrest oder in einem Alkylmercaptorest oder in einem fluorierten Alkylrest. Beispiele für Alkylreste sind Methyl, Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, Isobutyl, sec-Butyl, tert-Butyl, n-Pentyl, Isopentyl, Neopentyl, n-Hexyl, 3,3-Dimethylbutyl, Heptyl, Octyl, Nonyl, Decyl, Undecyl, Dodecyl, Tridecyl, Tetradecyl, Pentadecyl, Hexadecyl, Heptadecyl, Octadecyl, Nonadecyl, Eicosyl. Die von diesen Resten abgeleiteten zweiwertigen Reste, z. B. Methylen, 1,1-Ethylen, 1,2-Ethylen, 1,1-Propylen, 1,2-Propylen, 2,2-Propylen, 1,3-Propylen, 1,4-Butylen, 1,5-Pentylen, 2,2-Dimethyl-1,3-propylen, 1,6-Hexylen, usw. sind Beispiele für Alkylenreste. Beispiele für Acylreste sind Formyl, Acetyl, Propionyl, n-Butyryl oder Isobutyryl.

40 Als N-haltige Heterocyden mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen gelten insbesondere die aromatischen Systeme 1-, 2- oder 3- Pyrrolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Imidazolyl, 1-, 3-, 4- oder 5-Pyrazolyl, 1,2,3-Triazol-1-, -4- oder 5-yl, 1,2,4-Triazol-1-, -3- oder 5-yl, 1- oder 5-Tetrazolyl, 2-, 4- oder 5-Oxazolyl, 3-, 4- oder 5-Isoxazolyl, 1,2,3-Oxadiazol-4- oder 5-yl, 1,2,4-Oxadiazol-3- oder 5-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl oder -5-yl, 2-, 4- oder 5-Thiazolyl, 3-, 4- oder 5-Isythiazolyl, 1,3,4-Thiadiazol-2- oder 5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3- oder 5-yl, 1,2,3-Thiadiazol-4- oder 5-yl, 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2-, 4-, 5- oder 6-Pyrimidinyl, 3- oder 4-Pyridazinyl, Pyrazinyl, 1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indolyl, 1-, 2-, 4- oder 5-Benzimidazolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6- oder 7-Indazolyl, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinolyl, 1-, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Isochinolyl, 2-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinazolinyl, 3-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Cinnolyl, 2-, 3-, 5-, 6-, 7- oder 8-Chinoxalyl, 1-, 4-, 5-, 6-, 7- oder 8-Phthalazinyl.

50 Besonders bevorzugt sind die N-haltigen Heterocyden Pyrrolyl, Imidazolyl, Chinolyl, Pyrazolyl, Pyridyl, Pyrazinyl, Pyrimidinyl und Pyridazinyl.

Thienyl steht sowohl für 2- als auch 3-Thienyl.

Monosubstituierte Phenylreste können in der 2-, der 3- oder der 4-Position substituiert sein, disubstituierte in der 2,3-, 2,4-, 2,5-, 2,6-, 3,4- oder 3,5-Position. Entsprechendes gilt sinngemäß analog auch für die N-haltigen Heterocyden oder den Thiophenrest.

Bei Disubstitution eines Restes können die Substituenten gleich oder verschieden sein.

Bedeutet die Reste R(1) und R(2) gemeinsam eine Alkylenkette, so bilden diese Reste mit dem sie tragenden Kohlenstoffatom einen Ring, der mit dem 7-Ring in der Formel I ein Kohlenstoffatom gemeinsam hat, es liegt dann also

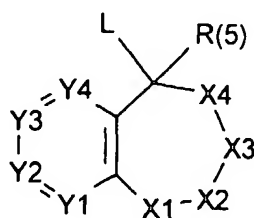
eine Spiroverbindung vor. Bedeuten R(7) und R(10) gemeinsam eine Bindung, so liegt zwischen den Gruppen X1 und X2 eine Doppelbindung vor. Entsprechend liegt, wenn R(5) und R(11) gemeinsam eine Bindung bedeuten, zwischen der Gruppe X4 und dem Kohlenstoffatom, das den Rest R(3)-SO<sub>2</sub>-NR(4)- trägt, eine Doppelbindung vor. Bedeuten R(17) und R(18) gemeinsam eine Bindung, so steht die Gruppe R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- bevorzugt für einen über ein Stickstoffatom gebundenen Stickstoffheterocyclus. Wenn R(17) und R(18) gemeinsam eine Bindung bedeuten und die Gruppe R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- für einen über ein Stickstoffatom gebundenen Stickstoffheterocyclus steht, ist dieser Stickstoffheterocyclus bevorzugt ein 4-Ring oder ein größerer Ring als ein 4-Ring, z. B. ein 5-Ring, 6-Ring oder 7-Ring. Stehen Y1 und Y2 gemeinsam für ein S-Atom, steht also die Struktureinheit -Y2=Y1- für -S-, so ist der 7-Ring in der Formel I in diesem Fall an einen Thiophenring anelliert.

Enthalten die Verbindungen der Formel I eine oder mehrere saure oder basische Gruppen bzw. einen oder mehrere basische Heterocyclus, so sind auch die entsprechenden physiologisch oder toxikologisch verträglichen Salze Gegenstand der Erfindung, insbesondere die pharmazeutisch verwendbaren Salze. So können die Verbindungen der Formel I, die saure Gruppen, z. B. eine oder mehrere COOH-Gruppen, tragen, beispielsweise als Alkalimetallsalze, vorzugsweise Natrium- oder Kaliumsalze, oder als Erdalkalimetallsalze, z. B. Calcium- oder Magnesiumsalze, oder als Ammoniumsalze, z. B. als Salze mit Ammoniak oder organischen Aminen oder Aminosäuren, verwendet werden. Verbindungen der Formel I, die eine oder mehrere basische, d. h. protonierbare, Gruppen tragen oder einen oder mehrere basische heterocyclische Ringe enthalten, können auch in Form ihrer physiologisch verträglichen Säureadditionssalze mit anorganischen oder organischen Säuren verwendet werden, beispielweise als Hydrochloride, Phosphate, Sulfate, Methansulfonate, Acetate, Lactate, Maleinate, Fumarate, Malate, Gluconate usw. Enthalten die Verbindungen der Formel I gleichzeitig saure und basische Gruppen im Molekül, so gehören neben den geschilderten Salzformen auch innere Salze, sogenannte Betaine, zu der Erfindung. Salze können aus den Verbindungen der Formel I nach üblichen Verfahren erhalten werden, beispielsweise durch Vereinigung mit einer Säure bzw. Base in einem Lösungs- oder Dispergiermittel oder auch durch Anionenaustausch aus anderen Salzen.

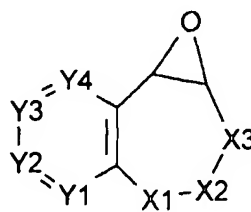
Die Verbindungen der Formel I können bei entsprechender Substitution in stereoisomeren Formen vorliegen. Enthalten die Verbindungen der Formel I ein oder mehrere Asymmetriezentren, so können diese unabhängig voneinander die S-Konfiguration oder die R-Konfiguration aufweisen. Zur Erfindung gehören alle möglichen Stereoisomeren, z. B. Enantiomere oder Diastereomere, und Mischungen von zwei oder mehr stereoisomeren Formen, z. B. Enantiomeren und/oder Diastereomeren, in beliebigen Verhältnissen. Enantiomere z. B. gehören also in enantiomerenreiner Form, sowohl als links- als auch als rechtsdrehende Antipoden, und auch in Form von Mischungen der beiden Enantiomeren in unterschiedlichen Verhältnissen oder in Form von Racematen zu der Erfindung. Bei Vorliegen einer cis/trans-Isomerie ist sowohl die cis-Form als auch die trans-Form und Gemische dieser Formen von der Erfindung umfaßt. Die Herstellung von einzelnen Stereoisomeren kann gewünschtenfalls durch Auftrennung eines Gemisches nach üblichen Methoden oder z. B. durch stereoselektive Synthese erfolgen. Bei Vorliegen von beweglichen Wasserstoffatomen umfaßt die vorliegende Erfindung auch alle tautomeren Formen der Verbindungen der Formel I.

Die Verbindungen der Formel I sind durch unterschiedliche chemische Verfahren herstellbar. So erhält man beispielsweise eine Verbindung der Formel I, indem man

a) eine Verbindung der Formel II a oder der Formel II b,

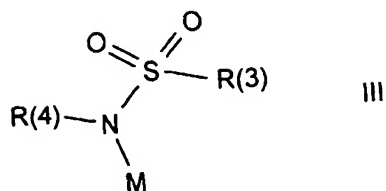


IIa



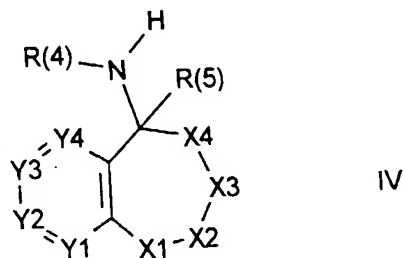
IIb

worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4 und R(5) die oben angegebenen Bedeutungen besitzen und L eine nucleofuge Fluchtgruppe, insbesondere eine übliche nucleofuge Fluchtgruppe wie z. B. F, Cl, Br, I, Methansulfonyloxy oder p-Toluolsulfonyloxy, bedeutet, in an sich bekannter Weise umgesetzt mit einem Sulfonamid oder dessen Salz der Formel III,

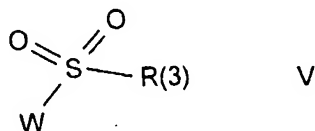


10 worin R(3) und R(4) die oben angegebenen Bedeutungen besitzen und M für Wasserstoff oder bevorzugt für ein Metallatom, besonders bevorzugt für Lithium, Natrium oder Kalium, steht, oder im Falle einer Umsetzung mit einer Verbindung der Formel II b auch für einen Trialkylsilylrest, z. B. einen Trimethylsilylrest, steht; oder daß man

15 b) eine Verbindung der Formel IV,

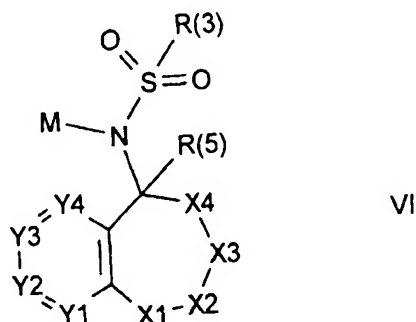


25 worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(4) und R(5) die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, mit einem Sulfonsäure-Derivat der Formel V



35 umsetzt, worin R(3) die oben angegebenen Bedeutungen besitzt und W eine nucleofuge Fluchtgruppe, wie z. B. Fluor, Brom, 1-Imidazolyl, insbesondere aber Chlor, bedeutet; oder daß man

40 c) eine Verbindung der Formel VI,



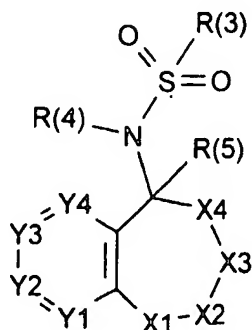
50

55 worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(5) und M die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, in an sich bekannter Weise im Sinne einer Alkylierungsreaktion mit einem Alkylierungsmittel der Formel VII

umsetzt, worin R(4) die oben angegebenen Bedeutungen mit Ausnahme von Wasserstoff besitzt und L die oben angegebenen Bedeutungen besitzt;

oder daß man

d) in einer Verbindung der Formel I,



worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(4) und R(5) die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, in mindestens einer der Positionen Y1 bis Y4, sofern in dieser Position eine CH-Gruppe vorliegt, eine elektrophile Substitutionsreaktion durchführt, oder in mindestens einer der Positionen X1 bis X4 eine chemische Umwandlung, z.B. eine Alkylierung oder Acylierung, durchführt.

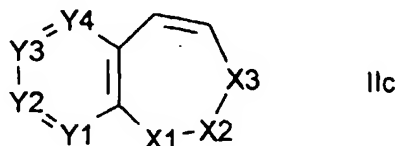
Die Verfahrensweise a) entspricht der nucleophilen Substitution einer Abgangsgruppe in einem reaktiven Bicyclus der Formel II a oder II b durch ein Sulfonamid bzw. eines seiner Salze der Formel III. Wegen der höheren Nucleophilie und höheren Reaktivität eines in der Salzform vorliegenden Sulfonamids ist bei Verwendung eines freien Sulfonamids (Formel III, M = H) bevorzugt, aus diesem zunächst durch Einwirkung einer Base ein Sulfonamidsalz (Formel III, M = Metallkation) zu erzeugen. Setzt man ein freies Sulfonamid (Formel III, M = H) ein, so kann die Deprotonierung des Sulfonamids zum Salz in situ erfolgen. Bevorzugt werden solche Basen verwandt, die selbst nicht oder nur wenig alkyliert werden, wie z. B. Natriumcarbonat, Kaliumcarbonat, sterisch stark gehinderte Amine, z. B. Dicyclohexylamin, N,N-Dicyclohexyl-ethylamin, oder andere starke Stickstoffbasen mit geringer Nucleophilie, beispielsweise DBU (Diazabicycloundecen), N,N',N''-Triisopropylguanidin etc. Es können allerdings auch andere üblich verwendete Basen für die Reaktion eingesetzt werden, wie Kalium-tert-butylat, Natriummethylat, Alkalihydrogencarbonate, Alkalihydroxide, wie beispielsweise LiOH, NaOH oder KOH, oder Erdalkalihydroxide, wie beispielsweise Ca(OH)<sub>2</sub>. Für den Fall einer Umsetzung eines Epoxids der Formel II b mit einem Trialkyl- oder Trimethylsilylsulfonamid der Formel III ist es vorteilhaft, die Reaktion in Gegenwart eines Fluorids, z. B. Tetrabutylammoniumfluorid, durchzuführen.

Vorzugsweise arbeitet man in einem Lösungsmittel, besonders bevorzugt in polaren organischen Lösungsmitteln wie z. B. Dimethylformamid (DMF), Dimethylacetamid (DMA), Dimethylsulfoxid (DMSO), Tetramethylharnstoff (TMU), Hexamethylphosphorsäuretriamid (HMPT), Tetrahydrofuran (THF), Dimethoxyethan (DME) oder anderen Ethern, oder beispielsweise auch in einem Kohlenwasserstoff wie Toluol oder in einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Chloroform oder Methylenchlorid usw. Es kann aber auch in polaren protischen Lösungsmitteln gearbeitet werden, wie z. B. in Wasser, Methanol, Ethanol, Isopropanol, Ethylenglykol oder dessen Oligomeren und deren entsprechenden Halbthern oder auch deren Ethern. Die Reaktion kann auch in Gemischen dieser Lösungsmittel durchgeführt werden. Ebenso kann die Reaktion aber auch ganz ohne Lösungsmittel durchgeführt werden. Die Reaktion wird bevorzugt in einem Temperaturbereich von -10 bis +140°C, besonders bevorzugt im Bereich von 20 bis 100°C durchgeführt. In günstiger Weise kann Verfahrensweise a) auch unter den Bedingungen einer Phasentransferkatalyse durchgeführt werden.

Die Verbindungen der Formel II a gewinnt man nach literaturbekannten Methoden, beispielsweise aus den entsprechenden Alkoholen (Formel II a, L = OH, R(5) = H) durch Einwirkung eines Halogenwasserstoffs der Formel HL (L = Cl, Br, I) oder durch Einwirkung eines anorganischen Säurehalogenids (z. B. POCl<sub>3</sub>, PCl<sub>3</sub>, PCl<sub>5</sub>, SOCl<sub>2</sub>, SOBr<sub>2</sub>), oder z. B. durch radikalische Halogenierung der entsprechenden Verbindungen der Formel II a mit L = H und R(5) = H mit elementarem Chlor oder Brom oder mit radikalisch aktivierbaren Halogenierungsmitteln wie z. B. N-Bromsuccinimid (NBS) oder Sulfurylchlorid (SO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>). Im Falle der radikalischen Halogenierung wird im allgemeinen in Gegenwart eines Radikalkettenstarters wie energiereichem Licht des sichtbaren oder ultravioletten Wellenbereichs oder unter Verwendung eines chemischen Radikalstarters wie z. B. Azodiisobutyronitril gearbeitet.

Die Verbindungen der Formel II a, in der X4 für -NR(11)- steht und R(5) gemeinsam mit R(11) eine Bindung bedeutet, erhält man beispielsweise aus den entsprechenden Lactamen (Formel II a, L und R(5) bedeuten gemeinsam ein Carbonylsauerstoffatom, X4 = NH) durch Einwirkung eines anorganischen Säurehalogenids (z.B. POCl<sub>3</sub>, PCl<sub>3</sub>, PCl<sub>5</sub>, SOCl<sub>2</sub>, SOBr<sub>2</sub>).

Die Verbindungen der Formel II b erhält man nach literaturbekannten Methoden aus den entsprechenden Olefinen der Formel II c,

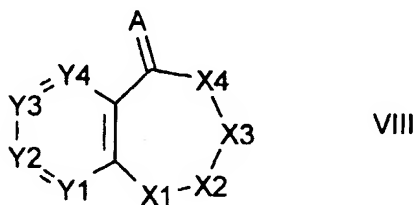


worin X1, X2, X3, Y1, Y2, Y3 und Y4 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen, z. B. durch Einwirkung eines geeigneten anorganischen oder organischen Peroxids, wie beispielsweise H<sub>2</sub>O<sub>2</sub> oder m-Chlorperbenzoesäure, oder durch basenkatalysierte Cyclisierung des entsprechenden Bromhydrins, das aus II c z. B. durch Umsetzung mit N-Bromsuccinimid und Wasser erhalten werden kann.

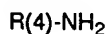
Die Epoxide der Formel II b können aus den Olefinen der Formel II c auch in optisch reiner Form erhalten werden durch Oxidation in Gegenwart des chiralen Jacobsen-Katalysators, wie z. B. in Tetrahedron Lett. 32, 1991, 5055 beschrieben.

Die Verfahrensweise b) entspricht der an sich bekannten und häufig angewandten Reaktion einer reaktiven Sulfonylverbindung der Formel V, insbesondere einer Chlorsulfonylverbindung (W = Cl), mit einem Amino-Derivat der allgemeinen Formel IV zum entsprechenden Sulfonamid-Derivat der allgemeinen Formel I. Die Reaktion kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden, jedoch werden derartige Reaktionen in den meisten Fällen unter Verwendung eines Lösungsmittels durchgeführt. Die Reaktion wird bevorzugt unter Verwendung eines polaren Lösungsmittels durchgeführt, besonders bevorzugt in Gegenwart einer Base, die selbst vorteilhaft als Lösungsmittel verwendet werden kann, z. B. unter Verwendung von Triethylamin oder insbesondere von Pyridin oder dessen Homologen. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Wasser, aliphatische Alkohole, z. B. Methanol, Ethanol, Isopropanol, sec-Butanol, Ethylenglykol, Monoalkyl- und Dialkylether des monomeren und oligomeren Ethylenglykols, Tetrahydrofuran, Dioxan, dialkylierte Amide wie DMF, DMA, sowie TMU und HMPT. Man arbeitet dabei im allgemeinen bei einer Temperatur von 0 bis 160°C, vorzugsweise von 20 bis 100°C.

Die Amine der Formel IV erhält man in literaturbekannter Weise bevorzugt aus den entsprechenden Carbonylverbindungen der Formel VIII,



worin X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3 und Y4 die oben angegebenen Bedeutungen besitzen und A Sauerstoff bedeutet, entweder mit Ammoniak oder einem Amin der Formel IX,



IX

in der R(4) die angegebenen Bedeutungen hat, unter reduktiven Bedingungen oder reduktiven katalytischen Bedingungen, vorzugsweise bei höherer Temperatur und im Autoklaven. Dabei werden primär durch Kondensationsreaktion der Ketone der Formel VIII (A = Sauerstoff) und der Amine der Formel IX in situ Schiff-Basen der Formel VIII, in der A für R(4)-N= steht, gebildet, die unmittelbar, d. h. ohne vorherige Isolierung, reduktiv in die Amine der Formel IV überführt werden können. Es können aber auch die bei der Kondensationsreaktion intermediär aus den Verbindungen der Formel VIII und IX entstehenden Schiff-Basen (Formel VIII, A steht für R(4)-N=) nach literaturbekannten Methoden hergestellt und zunächst isoliert werden, um sie dann in einem separaten Schritt mit einem geeigneten Reduktionsmittel, wie z. B. NaBH<sub>4</sub>, LiAlH<sub>4</sub>, NaBH<sub>3</sub>CN oder durch katalytische Hydrierung in Gegenwart von z. B. Raney-Nickel oder einem Edelmetall wie z. B. Palladium, in die Verbindungen der Formel IV umzuwandeln.



Die Verbindungen der Formel IV, in der R(4) für Wasserstoff steht, können vorteilhaft in literaturbekannter Weise auch durch Reduktion von Oximen oder Oximethern (Formel VIII, A steht für =N-OR, R = H oder Alkyl) oder Hydrazonen (Formel VIII, A steht für =N-NR<sub>2</sub>, R z. B. = H oder Alkyl) erhalten werden, z. B. unter Verwendung eines komplexen Metallhydrids oder durch katalytische Hydrierung. Die dafür erforderlichen Oxime und Hydrazone werden vorzugsweise in an sich bekannter Weise aus den Ketonen der Formel VIII (A = Sauerstoff) mit Hydrazin oder einem seiner Derivate oder beispielsweise mit Hydroxylamin-Hydrochlorid unter wasserabspaltenden Bedingungen hergestellt.

Die Verfahrensweise c) repräsentiert die an sich bekannte Alkylierungsreaktion eines Sulfonamids bzw. eines seiner Salze (Formel VI) mit einem Alkylierungsmittel (Formel VII). Entsprechend der Reaktionsanalogie mit Verfahrensweise a) gelten für Verfahrensweise c) die bereits ausführlich unter Verfahrensweise a) beschriebenen Reaktionsbedingungen.

Die Herstellung der Sulfonamid-Derivate der Formel VI und deren Vorprodukte wurde bereits bei Verfahrensweise b) beschrieben. Die Herstellung der Alkylantien der Formel VII erfolgt analog zu Vorschriften in der Literatur bzw. wie unter Verfahrensweise a) beschrieben, vorzugsweise aus den entsprechenden Hydroxyverbindungen (Formel VII, L = Hydroxy).

Die Verfahrensweise d) entspricht der weiteren chemische Umwandlung von erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I in andere erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I, z. B. durch elektrophile Substitutionsreaktionen in einer oder in mehreren der mit Y1 bis Y4 bezeichneten Positionen, sofern diese CH bedeuten. Bevorzugte Substitutionsreaktionen sind

1. die aromatische Nitrierung zur Einführung einer oder mehrerer Nitrogruppen, die in nachfolgenden Reaktionen teilweise oder alle zu Aminogruppen reduziert werden können. Die Aminogruppen können wiederum in nachfolgenden Reaktionen in andere Gruppen umgewandelt werden, beispielsweise in einer Sandmeyerreaktion, z. B. zur Einführung von Cyanogruppen;

2. die aromatische Halogenierung, insbesondere zur Einführung von Chlor, Brom oder Jod;

3. die Chlorsulfonierung, z. B. durch Einwirkung von Chlorsulfonsäure, zur Einführung einer Chlorsulfonylgruppe, die in nachfolgenden Reaktionen in andere Gruppen umgewandelt werden kann, z. B. in eine Sulfonamidgruppe;

4. die Friedel-Crafts-Acylierungsreaktion zur Einführung eines Acylrestes oder eines Sulfonylrestes durch Einwirkung der entsprechenden Säurechloride in Gegenwart einer Lewis-Säure als Friedel-Crafts-Katalysator, vorzugsweise in Gegenwart von wasserfreiem Aluminiumchlorid.

Als weitere chemische Umwandlungen von erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I sind z. B. Reaktionen in den Positionen X1 bis X4 möglich. So können z. B. erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I (X4 = CHOH) durch Alkylierung oder Acylierung mit einer Verbindung der Formel L-R(30), wobei L die oben angegebenen Bedeutungen hat und R(30) die oben angegebenen Bedeutungen mit Ausnahme von Wasserstoff hat, in die entsprechen Alkyl- oder Acylderivate der Formel I (X4 = CHOR(30)) überführt werden. Weiterhin kann z. B. die Hydroxygruppe durch wasserabspaltende Mittel eliminiert werden, so daß eine Verbindung der Formel I, in der R(5) und R(11) gemeinsam eine Bindung bilden, erhalten wird.

Bei allen Verfahrensweisen kann es angebracht sein, bei bestimmten Reaktionsschritten funktionelle Gruppen im Molekül zeitweilig zu schützen. Solche Schutzgruppentechniken sind dem Fachmann geläufig. Die Auswahl einer Schutzgruppe für in Betracht kommende Gruppen und die Verfahren zu ihrer Einführung und Abspaltung sind in der Literatur beschrieben und können gegebenenfalls ohne Schwierigkeiten dem Einzelfall angepaßt werden.

Die für die obigen Verfahren erforderlichen bicyclischen Vorstufen sind entweder literaturbekannt oder lassen sich analog bekannten Verfahren herstellen. Einige Methoden zur Herstellung dieser Vorstufen sind z.B. in folgenden Literaturstellen beschrieben, die insofern vollinhaltlich Bestandteil der vorliegenden Offenbarung sind: J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763; Eur. J. Med. Chem. 30 (1995), 377; Ind. J. Chem. 9 (1971), 809; J. Heterocyclic Chem. 26 (1989), 1547.

Es wurde bereits gesagt, daß die Verbindungen der Formel I überraschenderweise eine starke und spezifische blockierende (schließende) Wirkung auf einen K<sup>+</sup>-Kanal haben, der durch cyclisches Adenosinmonophosphat (cAMP) geöffnet wird und sich grundlegend vom wohlbekannten K<sup>+</sup>(ATP)-Kanal unterscheidet, und daß dieser an Dickdarmgewebe identifizierte K<sup>+</sup>(cAMP)-Kanal sehr ähnlich, vielleicht sogar identisch, mit dem am Herzmuskel identifizierten I<sub>Ks</sub>-Kanal ist. Für die erfindungsgemäßen Verbindungen konnte eine starke blockierende Wirkung auf den I<sub>Ks</sub>-Kanal in Meerschweinchen-Cardiomyozyten wie auch auf den in Xenopus-Oozyten exprimierten I<sub>sK</sub>-Kanal gezeigt werden. Infolge dieser Blockierung des K<sup>+</sup>(cAMP)-Kanals bzw. des I<sub>Ks</sub>-Kanals entwickeln die erfindungsgemäßen Verbindungen im lebenden Organismus pharmakologische Wirkungen von hoher therapeutischer Verwertbarkeit und eignen sich in hervorragender Weise als Arzneimittelwirkstoffe für die Therapie und Prophylaxe verschiedener Krankheitsbilder.

So zeichnen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I als neue Wirkstoffklasse potenter Inhibitoren der stimulierten Magensäuresekretion aus. Die Verbindungen der Formel I sind somit wertvolle Arzneimittelwirkstoffe zur Therapie und Prophylaxe von Ulcera des Magens und des intestinalen Bereiches, beispielsweise des Duodenums. Sie eignen sich ebenfalls infolge ihrer starken magensaftsekretionshemmenden Wirkung als ausgezeichnete Therapie zur Therapie und Prophylaxe der Refluxösophagitis.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I zeichnen sich weiterhin durch eine antidiarrhoische Wirkung aus und sind deshalb als Arzneimittelwirkstoffe zur Therapie und Prophylaxe von Durchfallerkrankungen geeignet.

Weiterhin eignen sich die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I als Arzneimittelwirkstoffe zur Therapie und Prophylaxe von Herz-Kreislauserkrankungen. Insbesondere können sie zur Therapie und Prophylaxe aller Typen von Arrhythmien verwendet werden, einschließlich atrialer, ventrikulärer und supraventrikulärer Arrhythmien, vor allem von Herzrhythmusstörungen, die durch Aktionspotential-Verlängerung behoben werden können. Sie können speziell angewandt werden zur Therapie und Prophylaxe von atrialer Fibrillation (Vorhofflimmern) und atrialem Flattern (Vorhofflattern) sowie zur Therapie und Prophylaxe von Reentry-Arrhythmien und zur Verhinderung des plötzlichen Herztodes infolge von Kammerflimmern.

Obwohl bereits zahlreiche antiarrhythmisch wirkende Substanzen auf dem Markt sind, gibt es doch keine Verbindung, die hinsichtlich Wirksamkeit, Anwendungsbreite und Nebenwirkungsprofil wirklich zufriedenstellend ist, so daß weiterhin eine Notwendigkeit zur Entwicklung verbesserter Antiarrhythmika besteht. Die Wirkung zahlreicher bekannter Antiarrhythmika der sogenannten Klasse III beruht auf einer Erhöhung der myocardialen Refraktärzeit durch Verlängerung der Aktionspotentialdauer. Diese wird im wesentlichen bestimmt durch das Ausmaß repolarisierender  $K^+$ -Ströme, die über verschiedene  $K^+$ -Kanäle aus der Zelle herausfließen. Eine besonders große Bedeutung wird hierbei dem sogenannten "delayed rectifier"  $I_{Kr}$  zugeschrieben, von dem zwei Subtypen existieren, ein schnell aktivierter  $I_{Kr}$  und ein langsam aktivierter  $I_{Ks}$ . Die meisten bekannten Klasse III-Antiarrhythmika blockieren überwiegend oder ausschließlich  $I_{Kr}$  (z.B. Dofetilid, d-Sotalol). Es hat sich jedoch gezeigt, daß diese Verbindungen bei geringen oder normalen Herzfrequenzen ein erhöhtes proarrhythmiesches Risiko aufweisen, wobei insbesondere Arrhythmien, die als "Torsades de pointes" bezeichnet werden, beobachtet wurden (D.M. Roden; "Current Status of Class III Antiarrhythmic Drug Therapy"; Am. J. Cardiol. 72 (1993), 44B - 49B). Bei höheren Herzfrequenzen bzw. Stimulation der  $\beta$ -Rezeptoren hingegen ist die das Aktionspotential verlängernde Wirkung der  $I_{Kr}$ -Blocker deutlich reduziert, was darauf zurückgeführt wird, daß unter diesen Bedingungen der  $I_{Ks}$  stärker zur Repolarisierung beiträgt. Aus diesen Gründen weisen die erfindungsgemäßen Substanzen, die als  $I_{Ks}$ -Blocker wirken, wesentliche Vorteile auf gegenüber den bekannten  $I_{Kr}$ -Blockern. Inzwischen wurde auch beschrieben, daß eine Korrelation zwischen  $I_{Ks}$ -Kanal-inhibitorischer Wirkung und dem Unterbinden von lebensbedrohlichen cardialen Arrhythmien besteht, wie sie beispielsweise durch  $\beta$ -adrenerge Hyperstimulation ausgelöst werden (z. B. T.J. Colatsky, C.H. Follmer und C.F. Starmer; "Channel Specificity in Antiarrhythmic Drug Action; Mechanism of potassium channel block and its role in suppressing and aggravating cardiac arrhythmias"; Circulation 82 (1990), 2235 - 2242; A.E. Busch, K. Malloy, W.J. Groh, M.D. Varnum, J.P. Adelman und J. Maylie; "The novel class III antiarrhythmics NE-10064 and NE-10133 inhibit  $I_{Ks}$  channels in xenopus oocytes and  $I_{Ks}$  in guinea pig cardiac myocytes"; Biochem. Biophys. Res. Commun. 202 (1994), 265 - 270).

Darüber hinaus tragen die Verbindungen I zu einer deutlichen Verbesserung der Herzinsuffizienz bei, insbesondere der Stauungsinsuffizienz (congestive heart failure), vorteilhaft in der Kombination mit kontraktionsfördernden (positiv inotropen) Wirkstoffen, zum Beispiel Phosphodiesterasehemmern.

Trotz der therapeutisch nutzbaren Vorteile, die durch eine Blockade des  $I_{Ks}$  erzielt werden können, sind bisher nur sehr wenige Verbindungen beschrieben, die diesen Subtyp des "delayed rectifiers" hemmen. Die in der Entwicklung befindliche Substanz Azimilid weist zwar auch eine blockierende Wirkung auf den  $I_{Ks}$  auf, blockiert jedoch vorwiegend den  $I_{Kr}$  (Selektivität 1:10). In der WO-A-95/14470 wird die Verwendung von Benzodiazepinen als selektive Blocker des  $I_{Ks}$  beansprucht.

Weitere  $I_{Ks}$ -Blocker sind beschrieben in FEBS Letters 396 (1996), 271 - 275: "Specific blockade of slowly activating  $I_{Ks}$  channels by chromanols ..." und Pflügers Arch. - Eur. J. Physiol. 429 (1995), 517 - 530: "A new class of inhibitors of cAMP-mediated  $Cl^-$  secretion in rabbit colon, acting by the reduction of cAMP-activated  $K^+$  conductance". Die Potenz der dort genannten Verbindungen ist jedoch deutlich geringer als die der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze können somit am Tier, bevorzugt am Säugetier, und insbesondere am Menschen als Arzneimittel für sich allein, in Mischungen untereinander oder in Form von pharmazeutischen Zubereitungen verwendet werden. Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind auch die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze zur Anwendung als Arzneimittel, ihre Verwendung in der Therapie und Prophylaxe der genannten Krankheitsbilder und ihre Verwendung zur Herstellung von Medikamenten dafür und von Medikamenten mit  $K^+$ -Kanal-blockierender Wirkung. Weiterhin sind Gegenstand der vorliegenden Erfindung pharmazeutische Zubereitungen, die als aktiven Bestandteil eine wirksame Dosis mindestens einer Verbindung der Formel I und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon neben üblichen, pharmazeutisch einwandfreien Träger- und Hilfsstoffen enthalten. Die pharmazeutischen Zubereitungen enthalten normalerweise

0,1 bis 90 Gewichtsprozent der Verbindungen der Formel I und/oder ihrer physiologisch verträglichen Salze. Die Herstellung der pharmazeutischen Zubereitungen kann in an sich bekannter Weise erfolgen. Dazu werden die Verbindungen der Formel I und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze zusammen mit einem oder mehreren festen oder flüssigen galenischen Trägerstoffen und/oder Hilfsstoffen und, wenn gewünscht, in Kombination mit anderen Arzneimittelwirkstoffen in eine geeignete Darreichungsform bzw. Dosierungsform gebracht, die dann als Arzneimittel in der Humanmedizin oder Veterinärmedizin verwendet werden kann.

Arzneimittel, die erfindungsgemäße Verbindungen der Formel I und/oder ihre physiologisch verträglichen Salze enthalten, können oral, parenteral, z. B. intravenös, rektal, durch Inhalation oder topisch appliziert werden, wobei die bevorzugte Applikation vom Einzelfall, z. B. dem jeweiligen Erscheinungsbild der zu behandelnden Erkrankung, abhängig ist.

Welche Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung geeignet sind, ist dem Fachmann auf Grund seines Fachwissens geläufig. Neben Lösemitteln, Gelbildnern, Suppositoriengrundlagen, Tablettenhilfsstoffen und anderen Wirkstoffträgern können beispielsweise Antioxidantien, Dispergiemittel, Emulgatoren, Entschäumer, Geschmackskorrigentien, Konservierungsmittel, Lösungsvermittler, Mittel zur Erzielung eines Depoteffekts, Puffersubstanzen oder Farbstoffe verwendet werden.

Die Verbindungen der Formel I können zur Erzielung einer vorteilhaften therapeutischen Wirkung auch mit anderen Arzneiwirkstoffen kombiniert werden. So sind in der Behandlung von Herz-Kreislaufkrankungen vorteilhafte Kombinationen mit herz-kreislaufaktiven Stoffen möglich. Als derartige, für Herz-Kreislaufkrankungen vorteilhafte Kombinationspartner kommen beispielsweise andere Antiarrhythmika, so Klasse I-, Klasse II- oder Klasse III-Antiarrhythmika, in Frage, wie beispielsweise  $I_{K_r}$ -Kanalblocker, z.B. Dofetilid, oder weiterhin blutdrucksenkende Stoffe wie ACE-Inhibitoren (beispielsweise Enalapril, Captopril, Ramipril), Angiotensin-Antagonisten,  $K^+$ -Kanalaktivatoren, sowie  $\alpha$ - und  $\beta$ -Rezeptorenblocker, aber auch sympathomimetische und adrenerg wirkende Verbindungen, sowie  $Na^+/H^+$ -Exchange-Inhibitoren, Calciumkanalantagonisten, Phosphodiesterasehemmer und andere positiv inotrop wirkende Stoffe, wie z. B. Digitalisglykoside, oder Diuretika. Weiterhin sind Kombinationen mit antibiotisch wirkenden Substanzen und mit Antitulkusmitteln vorteilhaft, beispielsweise mit  $H_2$ -Antagonisten (z. B. Ranitidin, Cimetidin, Famotidin, etc.), insbesondere bei der Anwendung zur Behandlung von Magen-Darmerkrankungen.

Für eine orale Anwendungsform werden die aktiven Verbindungen mit den dafür geeigneten Zusatzstoffen, wie Trägerstoffen, Stabilisatoren oder inerten Verdünnungsmittel, vermischt und durch die üblichen Methoden in die geeigneten Darreichungsformen gebracht, wie Tabletten, Dragees, Steckkapseln, wäßrige, alkoholische oder ölige Lösungen. Als inerte Träger können z. B. Gummi arabicum, Magnesia, Magnesiumcarbonat, Kaliumphosphat, Milchezucker, Glucose oder Stärke, insbesondere Maisstärke, verwendet werden. Dabei kann die Zubereitung sowohl als Trocken- als auch als Feuchtgranulat erfolgen. Als ölige Trägerstoffe oder als Lösemittel kommen beispielsweise pflanzliche oder tierische Öle in Betracht, wie Sonnenblumenöl oder Lebertran. Als Lösungsmittel für wäßrige oder alkoholische Lösungen kommen z. B. Wasser, Ethanol oder Zuckerlösungen oder Gemische davon, in Betracht. Weitere Hilfsstoffe, auch für andere Applikationsformen, sind z. B. Polyethylenglykole und Polypropylenglykole.

Zur subkutanen oder intravenösen Applikation werden die aktiven Verbindungen, gewünschtenfalls mit den dafür üblichen Substanzen wie Lösungsvermittlern, Emulgatoren oder weiteren Hilfsstoffen, in Lösung, Suspension oder Emulsion gebracht. Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze können auch lyophilisiert werden und die erhaltenen Lyophilisate z. B. zur Herstellung von Injektions- oder Infusionspräparaten verwendet werden. Als Lösungsmittel kommen z. B. Wasser, physiologische Kochsalzlösung oder Alkohole, z. B. Ethanol, Propanol, Glycerin, in Betracht, daneben auch Zuckerlösungen wie Glucose- oder Mannitlösungen, oder auch Mischungen aus den verschiedenen genannten Lösungsmitteln.

Als pharmazeutische Formulierung für die Verabreichung in Form von Aerosolen oder Sprays sind geeignet z. B. Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen der Wirkstoffe der Formel I oder ihrer physiologisch verträglichen Salze in einem pharmazeutisch unbedenklichen Lösungsmittel, wie insbesondere Ethanol oder Wasser, oder einem Gemisch solcher Lösungsmittel. Die Formulierung kann nach Bedarf auch noch andere pharmazeutische Hilfsstoffe wie Tenside, Emulgatoren und Stabilisatoren sowie ein Treibgas enthalten. Eine solche Zubereitung enthält den Wirkstoff üblicherweise in einer Konzentration von etwa 0,1 bis 10, insbesondere von etwa 0,3 bis 3 Gewichtsprozent.

Die Dosierung des zu verabreichenden Wirkstoffs der Formel I bzw. der physiologisch verträglichen Salze davon hängt vom Einzelfall ab und ist wie üblich für eine optimale Wirkung den Gegebenheiten des Einzelfalls anzupassen. So hängt sie natürlich ab von der Häufigkeit der Verabreichung und von der Wirkstärke und Wirkdauer der jeweils zur Therapie oder Prophylaxe eingesetzten Verbindungen, aber auch von Art und Stärke der zu behandelnden Krankheit sowie von Geschlecht, Alter, Gewicht und individueller Ansprechbarkeit des zu behandelnden Menschen oder Tieres und davon, ob akut oder prophylaktisch therapiert wird. Üblicherweise beträgt die tägliche Dosis einer Verbindung der Formel I bei Verabreichung an einem etwa 75 kg schweren Patienten 0.001 mg/kg Körpergewicht bis 100 mg/kg Körpergewicht, bevorzugt 0.01 mg/kg Körpergewicht bis 20 mg/kg Körpergewicht. Die Dosis kann in Form einer Einzeldosis verabreicht werden oder in mehrere, z. B. zwei, drei oder vier Einzeldosen aufgeteilt werden. Insbesondere bei der Behandlung akuter Fälle von Herzrhythmusstörungen, beispielsweise auf einer Intensivstation, kann auch eine paren-

terale Verabreichung durch Injektion oder Infusion, z. B. durch eine intravenöse Dauerinfusion, vorteilhaft sein.

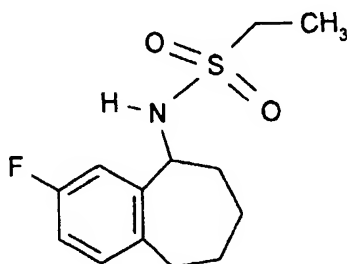
Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch verträglichen Salze hemmen selektiv  $K^+$ (cAMP)-Kanäle bzw.  $I_{Ks}$ -Kanäle. Aufgrund dieser Eigenschaft können sie außer als Arzneimittelwirkstoffe in der Humanmedizin und Veterinärmedizin auch als wissenschaftliches Tool oder als Hilfsmittel für biochemische Untersuchungen eingesetzt werden, bei denen eine Beeinflussung von Kaliumkanälen beabsichtigt ist, sowie für diagnostische Zwecke, z. B. in der in vitro-Diagnostik von Zell- oder Gewebeproben. Ferner können sie, wie bereits oben erwähnt, als Zwischenprodukte zur Herstellung weiterer Arzneimittelwirkstoffe eingesetzt werden.

#### Experimenteller Teil

##### Liste der Abkürzungen

DMA	N,N-Dimethylacetamid
DMSO	Dimethylsulfoxid
EE	Essigsäureethylester
Fp	Schmelzpunkt [Wenn nicht anders angegeben, sind die Schmelzpunkte der ungereinigten Rohprodukte angegeben; die Schmelzpunkte der jeweiligen Reinsubstanzen können durchaus deutlich höher liegen].
NBS	N-Bromsuccinimid
RT	Raumtemperatur
THF	Tetrahydrofuran

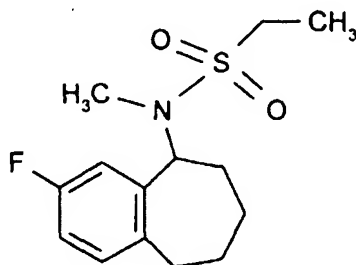
Beispiel 1:3-Fluor-5-(N-ethylsulfonylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten



a) 5 g (28 mmol) 8-Fluor-1-benzosuberone und 2,1 g (31 mmol) Hydroxylamin-Hydrochlorid wurden in 20 ml Ethanol und 20 ml Pyridin 5 h unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdestillieren der Lösungsmittel am Rotationsverdampfer wurde der Rückstand mit Wasser versetzt, mit verd. Salzsäure auf pH 2 gestellt und bis zur Kristallisation des anfänglich öligen Produktes gerührt. Man erhielt 5,1 g 8-Fluor-1-benzosuberoneoxim (Fp 97 - 103°C), das durch Hydrierung in Methanol bei Normaldruck und RT mit Raney-Nickel als Katalysator zu 3-Fluor-5-amino-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten reduziert wurde. Ausbeute: 4,3 g; Fp des Hydrochlorids 212 - 216°C.

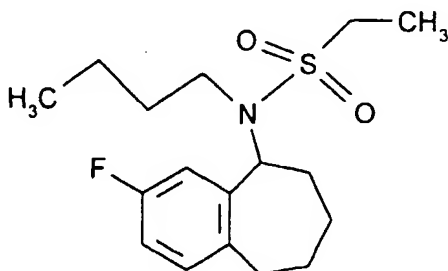
b) Zu einer Lösung von 2,68g (15 mmol) 3-Fluor-5-amino-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten und 1,5 g (60 mmol) Triethylamin in 40 ml THF wurden unter Eiskühlung 2,3g (18 mmol) Ethansulfonsäurechlorid zugetropft. Man ließ auf Raumtemperatur kommen, rührte über Nacht nach und destillierte das Lösungsmittel im Vakuum ab. Nach Verrühren des Rückstandes mit Wasser wurde das ausgefallene Produkt abgesaugt. Man erhielt 2,9 g 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten. Fp 118 - 121°C.

Beispiel 2: 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten



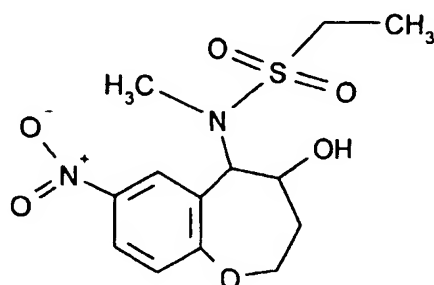
Zu einer Suspension von 0,12g (4,1 mmol) 80proz. Natriumhydrid in 5 ml DMA wurde unter Argon eine Lösung von 0,81 g (3 mmol) 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten (Beispiel 1) in 10 ml DMA zugetropft. Nach 3 h Rühren bei RT tropfte man 0,63 g (4,5 mmol) Methyljodid zu und ließ über Nacht bei RT weiter-  
rühren. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit Wasser versetzt und mit EE extrahiert. Die  
organische Phase wurde nach Trocknung über Natriumsulfat im Vakuum eingengt. Man erhielt 0,64 g 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten.

Beispiel 3: 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonyl-N-butylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten



Aus 0,12g (4,1 mmol) 80proz. Natriumhydrid, 0,81 g (3 mmol) 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten und 0,82 g (4,5 mmol) Butyljodid wurden analog Beispiel 2 0,88 g 3-Fluor-5-(N-ethylsulfonyl-N-butylamino)-6,7,8,9-tetrahydro-5H-benzocyclohepten erhalten.

Beispiel 4: trans-7-Nitro-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-4-ol



a) 2,3-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin

Zu einer Suspension von 50 g 3,4-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin-5(2H)-on (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763) in 345 ml Methanol wurden bei 0°C unter starkem Rühren 10,2 g Natriumborant portionsweise hinzugefügt. Nach 30 min gab man das Reaktionsgemisch auf Eiswasser, saugte den Feststoff ab und erhielt 43 g 7-Nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-5-ol. Dieses wurde mit 1 g p-Toluolsulfonsäure in 520 ml Toluol 2 h am Wasserabscheider erhitzt. Nach dem Abkühlen wurde die organische Phase mit Natriumbicarbonatlösung und Kochsalzlösung gewaschen. Nach Trocknen über Natriumsulfat und Einengen erhielt man 38,8 g 2,3-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin. Fp 98 - 100°C.

b) 4,5-Epoxy-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin

Zu einer Lösung von 38,8 g 2,3-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin in 780 ml DMSO und 78 ml Wasser wurden unter Eiskühlung 72,3 g NBS auf einmal zugefügt, wobei die Temperatur bis auf 30°C anstieg. Nach 90 min Nachrühren bei RT goß man das Reaktionsgemisch in 5 l Eiswasser, rührte 1 h nach, saugte den kristallinen Niederschlag ab und erhielt 60 g des Bromhydrins. Eine Lösung dieses Bromhydrins in 465 ml Methanol wurde bei RT zu einer Lösung von 5,1 g Natrium in 400 ml Methanol getropft. Nach 1 h Rühren wurde der ausgefallene Niederschlag abgesaugt und mit Wasser gewaschen. Nach dem Trocknen erhielt man 37 g 4,5-Epoxy-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin. Fp 123 - 125°C.

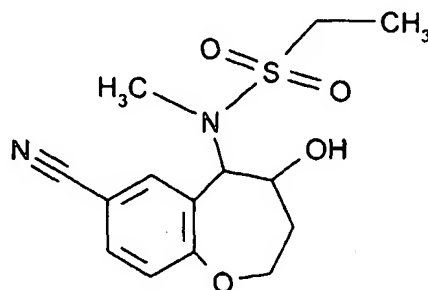
c) N-Methyl-N-trimethylsilyl-ethansulfonamid

Eine Mischung von 33 g N-Methyl-ethansulfonamid, 101 g Hexamethyldisilazan und einer Spatelspitze Ammoniumchlorid wurde unter Argon zunächst 2 h auf 100°C erhitzt und dann noch 1 h auf 130°C erhitzt. Durch Destillation der Reaktionsmischung im Vakuum erhielt man beim Siedepunkt 118 - 121°C/10 Torr 42 g N-Methyl-N-trimethylsilyl-ethansulfonamid.

d) trans-7-Nitro-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-4-ol

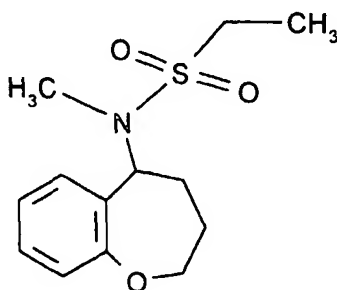
Zu einer Mischung von 6 g 4,5-Epoxy-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin und 9,5 g N-Methyl-N-trimethylsilyl-ethansulfonamid wurden unter Rühren 2 g Tetrabutylammoniumfluorid zugegeben. Dann erhitzte man 3 h auf 65°C, rührte über Nacht bei RT und goß die Reaktionsmischung auf Ammoniumchloridlösung. Man extrahierte mehrmals mit EE, wusch die organische Phase mit Wasser und trocknete über Natriumsulfat. Nach Einengen und Umkristallisation des festen Rückstandes aus Isopropanol erhielt man 7,1 g trans-7-Nitro-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-4-ol. Fp 133 - 135°C.

Beispiel 5: trans-7-Cyano-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-4-ol



Zu einer Mischung von 4 g 4,5-Epoxy-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-7-carbonitril (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763) und 7,0 g N-Methyl-N-trimethylsilyl-ethansulfonamid wurden unter Rühren 1,5 g Tetrabutylammoniumfluorid zugegeben. Dann erhitze man 3 h auf 60°C, rührte über Nacht bei RT und goß die Reaktionsmischung auf Ammoniumchloridlösung. Man extrahierte mehrmals mit EE, wusch die organische Phase mit Wasser und trocknete über Natriumsulfat. Nach Einengen und Umkristallisation des festen Rückstandes aus Cyclohexan/EE (1:5) erhielt man 3,2 g trans-7-Cyano-5-(N-ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin-4-ol. Fp 142 - 144°C.

Beispiel 6: 5-(N-Ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



a) Eine Lösung von 10,0 g (62 mmol) 3,4-Dihydro-1-benzoxepin-5(2H)-on (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763) und 4,63 g (68 mmol) Hydroxylamin-Hydrochlorid in 45 ml Ethanol und 45 ml Pyridin wurde 5 h unter Rückfluß erhitzt. Nach Abdestillieren der Lösungsmittel am Rotationsverdampfer wurde der Rückstand mit Wasser versetzt, mit verd. Salzsäure auf pH 2 gestellt und 3 h nachgerührt. Nach Absaugen und Trocknen des ausgefallenen Produktes erhielt man 10,2 g 3,4-Dihydro-1-benzoxepin-5(2H)-on-oxim. Fp 96 - 98°C.

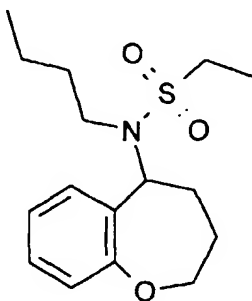
b) Eine Lösung von 2,0 g (11,3 mmol) 3,4-Dihydro-1-benzoxepin-5(2H)-on-oxim in 15 ml 1,2-Dimethoxyethan (DME) wurde bei 0°C unter Argon zu einer Mischung aus 4,5 g (23,7 mmol) Titan-tetrachlorid und 1,79 g (47,4 mmol) Natriumborant in 50 ml DME in 20 min zugetropft. Nach 2 Tagen Rühren bei RT wurden 100 ml Wasser zugetropft und mit konz. Ammoniaklösung alkalisch gestellt. Nach Absaugen des Niederschlages wurde das Filtrat dreimal mit EE extrahiert. Nach Waschen mit Kochsalzlösung, Trocknen über Magnesiumsulfat und Einengen erhielt man 2,1 g 5-Amino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin.

c) Zu einer Lösung von 1,0 g (6,1 mmol) 5-Amino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin und 2,5 g (24 mmol) Triethylamin in 20 ml THF wurden unter Eiskühlung 0,86 g (6,7 mmol) Ethansulfonsäurechlorid zugetropft. Man ließ auf Raumtemperatur kommen, rührte über Nacht nach und destillierte das Lösungsmittel im Vakuum ab. Nach Verrühren des Rückstandes mit Wasser wurde das ausgefallene Produkt abgesaugt. Man erhielt 1,1 g 5-Ethylsulfonyl-

amino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin. Fp 109 - 111°C.

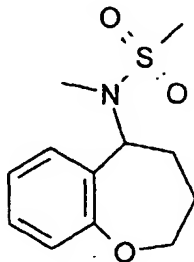
d) Zu einer Suspension von 0,16 g (5,4 mmol) 80proz. Natriumhydrid in 10 ml THF wurde unter Stickstoff eine Lösung von 1,0 g (3,9 mmol) 5-Ethylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin in 15 ml THF zugetropft. Nach 3 h Rühren bei RT tropfte man 1,6 g (11 mmol) Methyljodid zu und ließ über Nacht bei RTiterrühren. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit Wasser versetzt und mit EE extrahiert. Die organische Phase wurde nach Trocknung über Natriumsulfat im Vakuum eingengt. Man erhielt 1,0 g 5-(N-Ethylsulfonyl-N-methylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin. Fp 122 - 124°C.

10 Beispiel 7: 5-(N-Butyl-N-ethylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



Aus 7,1 g 5-Ethylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin (Beispiel 6 c) wurden durch Alkylierung mit Butyljodid analog Beispiel 11 8,3 g 5-(N-Butyl-N-ethylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin als viskoses Öl erhalten, das nach längerer Zeit kristallisierte. Fp 62 - 65°C.

30 Beispiel 8: 5-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin

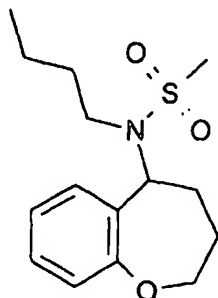


a) Zu einer Lösung von 2,0 g (12,2 mmol) 5-Amino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin (Beispiel 6 b) und 3,7 g (36,6 mmol) Triethylamin in 40 ml THF wurden unter Eiskühlung 1,54 g (13,4 mmol) Methansulfonsäurechlorid zuge-  
tropft. Man ließ auf RT kommen, rührte über Nacht nach, versetzte mit 50 ml Wasser und destillierte das THF im  
Vakuum ab. Der Rückstand wurde mit weiteren 50 ml Wasser verdünnt, 3 h gerührt und das ausgefallene Produkt  
abgesaugt. Nach Trocknen im Vakuum erhielt man 2,2 g 5-Methylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin.  
Fp 105 - 106°C.

b) Eine Lösung von 1,1 g (6,2 mmol) 5-Methylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin in 15 ml THF wurde  
zu einer Suspension von 0,23 g (6,2 mmol) 80proz. Natriumhydrid in 10 ml THF zugetropft. Nach 2 h bei RT wurden  
0,94 g (6,7 mmol) Iodmethan zugefügt und über Nacht bei RT nachgerührt. Nach Abdestillieren des Lösungsmit-  
tels im Vakuum wurde der Rückstand in EE aufgenommen, mit verd. Salzsäure und Wasser gewaschen, über  
Magnesiumsulfat getrocknet und eingengt. Anschließend Umkristallisation des Produktes aus Isopropanol lie-  
ferte 0,5 g 5-(N-Methyl-N-methylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin. Fp 143 - 145°C.

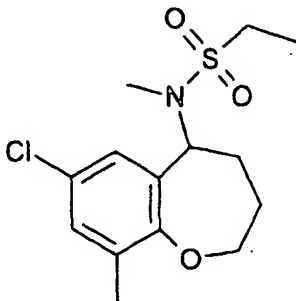


## Beispiel 9: 5-(N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



1,0 g 5-Methylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin (Beispiel 8 a) wurden analog Beispiel 11 mit Natriumhydrid und Iodbutan in DMF umgesetzt. Nach Umkristallisation des Rohproduktes (1,0 g) aus Isopropanol wurden 0,4 g 5-(N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin erhalten. Fp 78 - 79°C.

## Beispiel 10: 7-Chlor-9-methyl-5-(N-ethylsulfonyl-N-methyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



a) Eine Mischung aus 90 g 4-(4-Chlor-2-methylphenoxy)-buttersäure (Aldrich) und 1000 g Polyphosphorsäure wurde 4,5 h bei 85°C gerührt. Dann wurde der Ansatz auf 5 l Eiswasser gegossen, 1 h nachgerührt und mit Ether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mehrmals mit Sodalösung und Wasser gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und einrotiert. Der dunkle Rückstand wurde dann erneut in Ether aufgenommen und mehrmals mit Aktivkohle und Kieselgel aufgekocht, sowie abfiltriert, bis die Lösung nur noch schwach gefärbt war. Nach dem Einengen erhielt man 48,4 g 7-Chlor-9-methyl-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on; Fp.: 56 - 58°C.

b) 3,0 g 7-Chlor-9-methyl-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on, 50 ml wasserfreies Methanol, 10,9 g Ammoniumacetat und 0,63 g Natriumcyanborhydrid wurden 5 h bei 60°C und dann 2 Tage bei RT gerührt. Dann wurde die Reaktionsmischung mit Salzsäure angesäuert und am Rotationsverdampfer eingedunstet. Der Rückstand wurde in Wasser aufgenommen, mit Ammoniaklösung alkalisch gestellt und mit Essigester extrahiert. Nach Trocknen und Einengen wurde das Produkt durch Chromatographie an Kieselgel mit Essigester/Methanol 9 : 1 gereinigt und man erhielt 1,3 g 5-Amino-7-chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin.

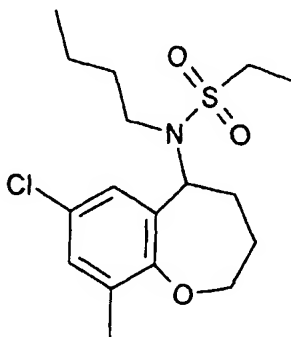
c) Zu einer Lösung von 1,3 g 5-Amino-7-chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin und 2,4 g Triethylamin in 30 ml THF wurden unter Eiskühlung 0,86 g Ethansulfonsäurechlorid zugetropft. Man ließ auf Raumtemperatur kommen, rührte über Nacht nach und destillierte das Lösungsmittel im Vakuum ab. Nach Verrühren des Rückstandes mit Wasser wurde das ausgefallene Produkt abgesaugt und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 1,6 g 7-Chlor-9-methyl-5-(N-ethylsulfonylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin; Fp. 144 - 145°C.

d) Zu einer Suspension von 0,1 g (2,7 mmol) 80 proz. Natriumhydrid in 5 ml THF wurde unter Stickstoff eine Lösung von 0,6 g (2,0 mmol) 7-Chlor-9-methyl-5-(N-ethylsulfonylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin in 8 ml

THF zugetropft. Nach 1 h Rühren bei RT tropfte man 0,41 g (2,9 mmol) Methyljodid zu und ließ über Nacht bei RT  
 weiterrühren. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit Wasser versetzt und mit EE extra-  
 hiert. Nach Waschen der organischen Phase mit verd. Salzsäure und Wasser, sowie Trocknen über Magnesium-  
 sulfat wurde im Vakuum eingeeengt und das Rohprodukt aus Methylenchlorid umkristallisiert. Man erhielt 0,4 g 7-  
 Chlor-9-methyl-5-(N-ethylsulfonyl-N-methyl-amino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin; Fp.: 141 - 143°C.

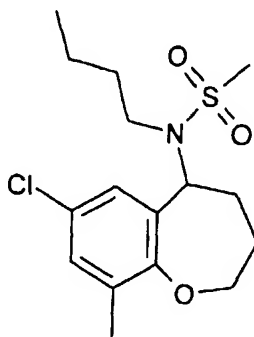
$^1\text{H-NMR}$  ( $\text{CDCl}_3$ ):  $\delta$  [ppm] = 1.35 (3H), 1.9-2.2 (4H), 2.2 (3H), 2.9 (3H), 3.05 (2H), 3.7 (1H), 4.2 (1H), 5.15 (1H),  
 7.1 (2H).

Beispiel 11: 5-(N-Butyl-N-ethylsulfonyl-amino)-7-chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



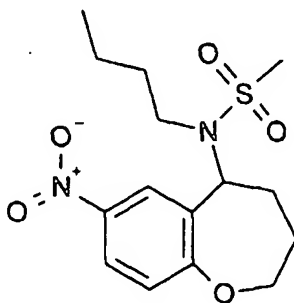
Zu einer Suspension von 0,1 g (2,7 mmol) 80 proz. Natriumhydrid in 8 ml DMF wurde unter Stickstoff eine Lösung  
 von 0,8 g (2,6 mmol) 7-Chlor-9-methyl-5-(N-ethylsulfonylamino)-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin (Beispiel 10 c) in 10  
 ml DMF zugetropft. Nach 30 min Rühren bei RT tropfte man 0,68 g (3,7 mmol) Butyliodid zu und ließ über Nacht bei RT  
 weiterrühren. Nach Abdestillieren des Lösungsmittels wurde der Rückstand mit Wasser versetzt und mit EE extrahiert.  
 Nach Waschen der organischen Phase mit verd. Salzsäure und Wasser, sowie Trocknen über Magnesiumsulfat wurde  
 im Vakuum eingeeengt. Man erhielt 0,9 g 5-(N-Butyl-N-ethylsulfonyl-amino)-7-Chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-ben-  
 zoxepin; Fp. 83 - 87°C.

Beispiel 12: 5-(N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-7-Chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



0,6 g 5-Amino-7-chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin (Beispiel 10 b) wurden analog Beispiel 10 c mit  
 Methansulfonsäurechlorid umgesetzt. Man erhielt 0,6 g 7-Chlor-9-methyl-5-methylsulfonylamino-2,3,4,5-tetrahydro-1-  
 benzoxepin; Fp.: 154 - 156°C. Durch anschließende Alkylierung mit Butyliodid analog Beispiel 11 erhielt man 0,6 g 5-  
 (N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-7-Chlor-9-methyl-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin; Fp.: 106 - 110°C.

## Beispiel 13: 5-(N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin



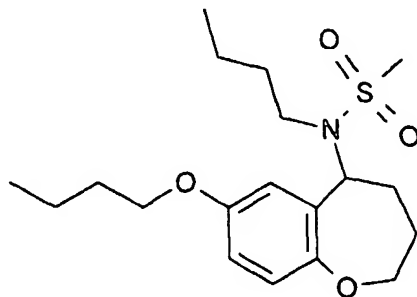
a) 10,0 g (61,7 mmol) 3,4-Dihydro-1-benzoxepin-5(2H)-on (J. Chem. Soc., Perkin Trans. 1, 1991, 2763) wurden unter Eiskühlung in 80 ml konz. Schwefelsäure eingetragen. Dann wurden 5,77 g (67,9 mmol) Natriumnitrat zugegeben und 90 min bei 0°C gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 800 ml Eiswasser gegossen, das ausgefallene Produkt wurde abgesaugt, neutral gewaschen und im Vakuum getrocknet. Nach Umkristallisation aus Isopropanol erhielt man 7 g 3,4-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin-5(2H)-on, das mit ca. 12% der entsprechenden 7,9-Dinitroverbindung verunreinigt war. Fp 112 - 116°C.

b) 3,4g (16,4 mmol) 3,4-Dihydro-7-nitro-1-benzoxepin-5(2H)-on wurden mit 12,7 g (164 mmol) Ammoniumacetat und 7,2 g (115 mmol) Natriumcyanborhydrid in 55 ml Methanol 3 h bei 60°C gerührt. Nach Zugabe von 10 ml Wasser wurde der Ansatz im Vakuum eingeeengt und der Rückstand in Essigester aufgenommen und mit verd. Natronlauge gewaschen. Die EE-Phase wurde mit verd. Salzsäure extrahiert und die erhaltene Salzsäurephase wurde mit Natronlauge alkalisch gestellt und mit EE extrahiert. Nach Trocknen des EE-Extraktes wurden 1,7 g 5-Amino-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin erhalten.

c) Aus 1,6 g 5-Amino-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin wurden analog Beispiel 8 a 1,9 g 5-Methylsulfonylamino-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin erhalten. Fp 150 - 151°C.

d) Aus 0,5 g 5-Methylsulfonylamino-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin wurden durch Umsetzung mit Natriumhydrid und Iodbutan in DMF analog Beispiel 11 0,6 g 5-(N-Butyl-N-methylsulfonyl-amino)-7-nitro-2,3,4,5-tetrahydro-1-benzoxepin erhalten. Fp 96 - 98°C.

## Beispiel 14: 7-Butoxy-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on



a) Aus 4-Butoxyphenol kann durch Alkylierung mit 4-Brombuttersäureethylester, gefolgt von Verseifung und Cyclisierung in Gegenwart von Polyphosphorsäure 7-Butoxy-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on erhalten werden, wie in J. Heterocyclic Chem. 26, 1989, 1547 für das analoge 7-Propoxy-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on beschrieben.

b) Aus 7-Butoxy-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on kann durch reduktive Aminierung mit Ammoniumacetat und Natriumcyanborhydrid gefolgt von Umsetzung mit Methansulfonsäurechlorid und schließlich Alkylierung mit Butyliodid, wie in Beispiel 13 b - d beschrieben, 7-Butoxy-3,4-dihydro-2H-1-benzoxepin-5-on erhalten werden.

## 5 Pharmakologische Untersuchungen

$I_{sK}$ -Kanäle aus Mensch, Ratte oder Meerschweinchen wurden in *Xenopus*-Oozyten exprimiert. Hierfür wurden zuerst Oozyten aus *Xenopus laevis* isoliert und defollikuliert. Anschließend wurde in diese Oozyten in vitro synthetisierte  $I_{sK}$ -kodierende RNA injiziert. Nach 2 - 8 Tagen  $I_{sK}$ -Proteinexpression wurden an den Oozyten mit der Zwei-Mikroelektroden Voltage-Clamp Technik  $I_{sK}$ -Ströme gemessen. Die  $I_{sK}$ -Kanäle wurden hierbei in der Regel mit 15 s dauernden Spannungssprüngen auf -10 mV aktiviert. Das Bad wurde mit einer Lösung der nachfolgenden Zusammensetzung durchspült: NaCl 96 mM, KCl 2 mM,  $CaCl_2$  1,8 mM,  $MgCl_2$  1 mM, HEPES 5 mM (titriert mit NaOH auf pH 7,5). Diese Experimente wurden bei Raumtemperatur durchgeführt. Zur Datenerhebung und Analyse wurden eingesetzt: Geneclamp Verstärker (Axon Instruments, Foster City, USA) und MacLab D/A-Umwandler und Software (ADInstruments, Castle Hill, Australia). Die erfindungsgemäßen Substanzen wurden getestet, indem sie in unterschiedlichen Konzentrationen der Badlösung zugefügt wurden. Die Effekte der Substanzen wurden als prozentuale Inhibition des  $I_{sK}$ -Kontrollstromes berechnet, der erhalten wurde, wenn der Lösung keine Substanz zugesetzt wurde. Die Daten wurden anschließend mit der Hill-Gleichung extrapoliert, um die Hemmkonzentrationen  $IC_{50}$  für die jeweiligen Substanzen zu bestimmen.

## 20 Literatur:

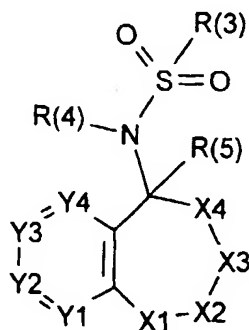
A.E. Busch, H.-G. Kopp, S. Waldegger, I. Samarzija, H. Süßbrich, G. Raber, K. Kunzelmann, J. P. Ruppersberg und F. Lang; "Inhibition of both exogenously expressed  $I_{sK}$  and endogenous  $K^+$  channels in *Xenopus* oocytes by isosorbide dinitrate"; J. Physiol. 491 (1995), 735-741;

T. Takumi, H. Ohkubo und S. Nakanishi; "Cloning of a membrane protein that induces a slow voltage-gated potassium current"; Science 242 (1989), 1042-1045; M. D. Varum, A.E. Busch, C.T. Bond, J. Maylie und J.P. Adelman; "The minK channel underlies the cardiac potassium current and mediates species-specific responses to protein kinase"; C. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 90 (1993), 11528-11532.

Auf die beschriebene Weise wurden für die Verbindung des Beispiels 13 ein  $IC_{50}$ -Wert von 3.3  $\mu$ mol / l ermittelt.

## Patentansprüche

### 35 1. Verbindungen der Formel I,



worin bedeuten:

X1 -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -CO- oder -CR(1)R(7)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt

aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;  
oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylkette mit 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder -C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>-R(8),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C=C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(9)- oder -CONR(9)-;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

R(8) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidiny, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

X2 -CR(1)R(2)- oder -CR(2)R(10)-;

oder

X2 sofern X3 und X1 -CR(1)R(2)- bedeuten, auch -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(6)-,

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(10) gemeinsam mit R(7) eine Bindung;

X3 -CR(1)R(2)-;

oder

X3 sofern X2 und X4 -CR(1)R(2)- bedeuten, auch -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(6)-,

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4 -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -NR(11)-, -CH(OR(30))- oder -CR(2)R(11)-, wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander -CR(12)- oder N,

wobei maximal 2 der Gruppen Y1, Y2, Y3 und Y4 gleichzeitig N bedeuten können;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, N<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13) oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, -NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

oder

Y1 und Y2

gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- oder R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>·

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Wasserstoff, Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen;

oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

oder

R(3)

gemeinsam mit R(4)

eine Alkylkette mit 3, 4, 5, 6, 7, oder 8 C-Atomen,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Alkylkette durch -O-, -CO-, -S-, -SO- oder SO<sub>2</sub>-ersetzt sein kann;

R(4)

-C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 oder 20;

R(20) Wasserstoff, Methyl, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, -NR(22)R(23), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

5 R(5) Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

10 2. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1, in der X1, X2, X3, X4, Y1, Y2, Y3, Y4, R(3), R(4) und R(5) die in Anspruch 1 angegebenen Bedeutungen haben, wobei jedoch beide Reste R(3) und R(4) andere Bedeutungen als Wasserstoff haben, in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

15 3. Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 und/oder 2, worin bedeuten:

X1 -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)- oder -NR(6)-;

R(1) und R(2)

20 unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

25 oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylenkette mit 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder -C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>-R(8),

30 wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(9)- oder -CONR(9)-;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

35 R(8) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidinyl, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

40 X2 -CR(1)R(2)-;

wobei die Reste R(1) und R(2)

45 wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

50 wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4 -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -NR(11)- oder -CH(OR(30))-;

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

55 wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander -CR(12)- oder N,

wobei maximal 2 der Gruppen Y1, Y2, Y3 und Y4 gleichzeitig N bedeuten können;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, N<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13) oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z-O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-; R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

oder

Y1 und Y2

gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-; die Reste R(12)

unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- oder R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Wasserstoff, Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen; oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino; oder

R(3)

gemeinsam mit R(4)

eine Alkylenkette mit 3, 4, 5, 6, 7, oder 8 C-Atomen,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Alkylenkette durch -O-, -CO-, -S-, -SO- oder SO<sub>2</sub>-ersetzt sein kann;

R(4)

-C<sub>1</sub>H<sub>21</sub>-R(20),



wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(21)- oder -CONR(21)-;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 19 oder 20;

R(20) Wasserstoff, Methyl, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(22)R(23), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfa-moyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(5) Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

4. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 3, worin bedeuten:

X1 -O-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -CR(1)R(2)- oder -NR(6)-;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

oder

R(1) und R(2)

gemeinsam eine Alkylkette mit 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

R(6) Wasserstoff oder -C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub>-R(8),

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>n</sub>H<sub>2n</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CH=CH-, -C≡C-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -NR(9)- oder -CONR(9)-;

R(9) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

n Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8;

R(8) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, Dimethylamino, Diethylamino, 1-Piperidyl, 1-Pyrrolidiny, 4-Morpholiny, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl oder Phenyl,

wobei Pyridyl, Thienyl, Imidazolyl und Phenyl unsubstituiert sind oder substituiert mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfa-moyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

X2 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3 -CR(1)R(2)-,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4 -CR(1)R(2)-, -NR(6)-, -NR(11)- oder -CH(OR(30))-;

wobei die Reste R(1), R(2) und R(6)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;  
R(11) gemeinsam mit R(5) eine Bindung;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander -CR(12)-;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>, C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>, N<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13) oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z-O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)-, -NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, -NR(15)R(16), -CONR(15)R(16), -OR(30a), Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine CH<sub>2</sub>-Gruppe durch -O-, -S-, -NH-, -N(CH<sub>3</sub>)- oder -N(Benzyl)- ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

oder

Y1 und Y2

gemeinsam ein S-Atom und Y3 und Y4 jeweils -CR(12)-; die Reste R(12)

unabhängig voneinander wie bei Y1, Y2, Y3, Y4 definiert;

R(3)

R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-NR(18)- oder R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-,

wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe in den Gruppen C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>- oder -NR(19)-;

R(19) Wasserstoff, Methyl oder Ethyl;

R(17) Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen, CF<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>F<sub>5</sub> oder C<sub>3</sub>F<sub>7</sub>;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(18) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7 oder 8 C-Atomen;

oder

R(18) und R(17)

gemeinsam eine Bindung, sofern x nicht kleiner als 3 ist;

oder

R(3)

Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, CN, NH<sub>2</sub>, OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfamoyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(4)  $-C_rH_{2r}-R(20)$ ,

wobei eine  $CH_2$ -Gruppe der Gruppe  $C_rH_{2r}$  ersetzt sein kann durch  $-O-$ ,  $-CH=CH-$ ,  $-C=C-$ ,  $-CO-$ ,  $-CO-O-$ ,  $-O-CO-$ ,  $-S-$ ,  $-SO-$ ,  $-SO_2-$ ,  $-NR(21)-$  oder  $-CONR(21)-$ ;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(20) Methyl,  $CF_3$ ,  $C_2F_5$ ,  $C_3F_7$ , Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen,  $-NR(22)R(23)$ , Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen,

wobei Phenyl, Thienyl und der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $NH_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfa-moyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(22) und R(23)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(22) und R(23)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine  $CH_2$ -Gruppe durch  $-O-$ ,  $-S-$ ,  $-NH-$ ,  $-N(CH_3)-$  oder  $-N(Benzyl)-$  ersetzt sein kann;

R(5) Wasserstoff oder gemeinsam mit R(11) eine Bindung;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

5. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, worin bedeuten:

X1  $-O-$  oder  $-CR(1)R(2)-$ ;

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff,  $CF_3$ , Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

X2  $-CR(1)R(2)-$ ,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X3  $-CR(1)R(2)-$ ,

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

X4  $-CR(1)R(2)-$  oder  $-CH(OR(30))-$ ;

wobei die Reste R(1) und R(2)

wie bei X1 angegeben definiert sind, aber unabhängig von den Bedeutungen der Reste in X1 sind;

R(30) Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander  $-CR(12)-$ ;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, I, Alkyl mit 1, 2, 3, 4 oder 5 C-Atomen, CN,  $CF_3$ ,  $NO_2$ ,  $-Z-C_mH_{2m}-R(13)$  oder Phenyl,

das unsubstituiert ist oder substituiert ist mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $CF_3$ ,  $NO_2$ , CN,  $NH_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfa-moyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

Z  $-O-$ ,  $-CO-$ ,  $-CO-O-$ ,  $-O-CO-$ ,  $-S-$ ,  $-SO-$ ,  $-SO_2-$ ,  $-SO_2NR(14)-$ ,  $-NR(14)-$  oder  $-CONR(14)-$

; R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff,  $\text{CF}_3$ ,  $-\text{NR}(15)\text{R}(16)$ ,  $-\text{CONR}(15)\text{R}(16)$ ,  $-\text{OR}(30a)$ , Phenyl, Thienyl oder einen N-haltigen Heterocyclus mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8 oder 9 C-Atomen

wobei Phenyl, Thienyl oder der N-haltige Heterocyclus unsubstituiert sind oder substituiert sind mit 1 oder 2 Substituenten, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus F, Cl, Br, I,  $\text{CF}_3$ ,  $\text{NO}_2$ , CN,  $\text{NH}_2$ , OH, Methyl, Ethyl, Methoxy, Dimethylamino, Sulfa-  
moyl, Methylsulfonyl und Methylsulfonylamino;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

oder

R(15) und R(16)

gemeinsam eine Kette von 4 oder 5 Methylengruppen, von denen eine  $\text{CH}_2$ -Gruppe durch  $-\text{O}-$ ,  $-\text{S}-$ ,  $-\text{NH}-$ ,  $-\text{N}(\text{CH}_3)-$  oder  $-\text{N}(\text{Benzyl})-$  ersetzt sein kann;

R(30a)

Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen oder Acyl mit 1, 2, 3 oder 4 C-Atomen;

R(3)

$\text{R}(17)\text{-C}_x\text{H}_{2x}\text{-}$ ,

R(17) Methyl, Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen oder  $\text{CF}_3$ ;

x Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(4)

$-\text{C}_r\text{H}_{2r}\text{-R}(20)$ ,

wobei eine  $\text{CH}_2$ -Gruppe der Gruppe  $\text{C}_r\text{H}_{2r}$  ersetzt sein kann durch  $-\text{O}-$ ,  $-\text{CO}-\text{O}-$ ,  $-\text{O}-\text{CO}-$ ,  $-\text{NR}(21)-$  oder  $-\text{CONR}(21)-$ ;

R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

r Null, 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 oder 10;

R(20) Methyl,  $\text{CF}_3$  oder Cycloalkyl mit 3, 4, 5 oder 6 C-Atomen;

R(5)

Wasserstoff;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

# 6. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, worin bedeuten:

X1

$-\text{O}-$  oder  $-\text{CH}_2-$ ;

X2

$-\text{CR}(1)\text{R}(2)-$ ,

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

X3

$-\text{CH}_2-$  oder  $-\text{C}(\text{CH}_3)_2-$ ;

X4

$-\text{CH}_2-$  oder  $-\text{CHOH}-$ ;

Y1, Y2, Y3 und Y4

unabhängig voneinander  $-\text{CR}(12)-$ ;

die Reste R(12)

unabhängig voneinander Wasserstoff, F, Cl, Br, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, CN,  $\text{CF}_3$ ,  $\text{NO}_2$ ,  $-\text{Z}-\text{C}_m\text{H}_{2m}-\text{R}(13)$ ;

Z  $-\text{O}-$ ,  $-\text{CO}-$ ,  $-\text{CO}-\text{O}-$ ,  $-\text{O}-\text{CO}-$ ,  $-\text{S}-$ ,  $-\text{SO}-$ ,  $-\text{SO}_2-$ ,  $-\text{SO}_2\text{NR}(14)-$ ,  $-\text{NR}(14)-$  oder  $-\text{CONR}(14)-$ ;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m Null, 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff,  $\text{CF}_3$ ,  $-\text{NR}(15)\text{R}(16)$ , Phenyl, Piperidyl, 1-Pyrrolidinyl, 4-Morpholinyl, 4-Methylpiperazin-1-yl, Pyridyl, Thienyl oder Imidazolyl;

R(15) und R(16)

unabhängig voneinander Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

R(3) R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-R(17) Methyl;  
x Null, 1, 2 oder 3;R(4) -C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-O-, -O-CO-,  
-NR(21)- oder -CONR(21)-; R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;  
r Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;  
R(20) Methyl, CF<sub>3</sub> oder Pyridyl;

R(5) Wasserstoff;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemische davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch  
verträglichen Salze.

7. Verbindungen der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 5, worin bedeuten:

X1 -O-;

X2 -CR(1)R(2)-,

R(1) und R(2)

unabhängig voneinander Wasserstoff, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

X3 -CH<sub>2</sub>- oder -C(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>;X4 -CH<sub>2</sub>-;

Y1 CH;

Y2 CH;

Y4 CH;

Y3 -CR(12)-;

R(12)

F, Cl, Br, Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen, CN, CF<sub>3</sub>, NO<sub>2</sub>, -Z-C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-R(13);Z -O-, -CO-, -CO-O-, -O-CO-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>NR(14)- oder -CONR(14)-;

R(14) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;

m 1, 2 oder 3;

R(13) Wasserstoff, CF<sub>3</sub>, Pyridyl oder Phenyl;R(3) R(17)-C<sub>x</sub>H<sub>2x</sub>-R(17) Methyl;  
x Null, 1 oder 2;R(4) -C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub>-R(20),wobei eine CH<sub>2</sub>-Gruppe der Gruppe C<sub>r</sub>H<sub>2r</sub> ersetzt sein kann durch -O-, -CO-O-, -O-CO- oder -  
CONR(21)-;  
R(21) Wasserstoff oder Alkyl mit 1, 2 oder 3 C-Atomen;  
r Null, 1, 2, 3, 4, 5 oder 6;  
R(20) Methyl oder CF<sub>3</sub>;

R(5) Wasserstoff;

in allen ihren stereoisomeren Formen und Gemischen davon in beliebigen Verhältnissen, sowie ihre physiologisch verträglichen Salze.

8. Verbindungen der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und ihre physiologisch verträglichen Salze zur Anwendung als Arzneimittel.
9. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine wirksame Menge mindestens einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon als Wirkstoff, zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Träger- und Zusatzstoffen und gegebenenfalls noch einem oder mehreren anderen pharmazeutischen Wirkstoffen.
10. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments mit K<sup>+</sup>-Kanal-blockierender Wirkung zur Therapie und Prophylaxe von K<sup>+</sup>-Kanal-medierten Krankheiten.
11. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zum Inhibieren der Magensäuresekretion.
12. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Ulcera des Magens oder des intestinalen Bereiches.
13. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe der Refluxösophagitis.
14. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Durchfallerkrankungen.
15. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe aller Typen von Arrhythmien, einschließlich atrialer, ventrikulärer und supraventrikulärer Arrhythmien.
16. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Herzrhythmusstörungen, die durch Aktionspotential-Verlängerung behoben werden können.
17. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von atrialer Fibrillation oder atrialem Flattern.
18. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie oder Prophylaxe von Reentry-Arrhythmien oder zur Verhinderung des plötzlichen Herztodes infolge von Kammerflimmern.
19. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zur Herstellung eines Medikaments zur Therapie der Herzinsuffizienz.
20. Verwendung einer Verbindung der Formel I nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 7 und/oder eines physiologisch verträglichen Salzes davon zum Inhibieren der stimulierten Magensäuresekretion, zur Therapie oder Prophylaxe von Ulcera des Magens oder des intestinalen Bereiches, der Refluxösophagitis, von Durchfallerkrankungen, zur Therapie oder Prophylaxe von Arrhythmien, einschließlich atrialer, ventrikulärer und supraventrikulärer Arrhythmien, atrialer Fibrillation und atrialem Flattern und von Reentry-Arrhythmien, oder zur Verhinderung des plötzlichen Herztodes infolge von Kammerflimmern.



Europäisches  
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 98 10 2952

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.6)
X	US 5 258 510 A (OGAWA HIDENORI ET AL) * Spalte 345, Zeile 55-67 *	1-4	C07D313/08 C07C311/07 A61K31/335
A,D	WO 95 14470 A (MERCK & CO INC ;SANGUINETTI MICHAEL C (US); LYNCH JOSEPH J JR (US)) * das ganze Dokument *	1-20	
A,D	LOHRMANN E ET AL: "A NEW CLASS OF INHIBITORS OF CAMP-MEDIATED CL- SECRETION IN RABBIT COLON, ACTING BY THE REDUCTION OF CAMP-ACTIVATED K+ CONDUCTANCE" PFLUEGERS ARCHIV, Bd. 429, 1995, Seiten 517-530, XP002038768 * das ganze Dokument *	1-20	
A	COLATSKY T J ET AL: "POTASSIUM CHANNEL BLOCKERS AS ANTIARRHYTHMIC DRUGS" DRUG DEVELOPMENT RESEARCH, Bd. 33, Nr. 3, 1.November 1994, Seiten 235-249, XP000567177 * das ganze Dokument *	1-20	
A	WO 94 13292 A (SMITHKLINE BEECHAM PLC ;SMITHKLINE BEECHAM CORP (US); VONG KUOK KE) * das ganze Dokument *	1-20	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.6)
			C07D C07C A61K
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort <b>MÜNCHEN</b>		Abschlußdatum der Recherche <b>15.Mai 1998</b>	Prüfer <b>Steendijk, M</b>
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

